(5) Int · CI · **匈日本分類** C 07 d 16 E 41

日本国特許庁

印特許出願公告 昭47一29512

#### ⑩特 許 報

44公告 昭和47年(1972)8月2日

. 発明の数 1

(全4頁)

❷4ーピロン類の製造法

20特 願 昭44-53357

23出 願 昭44(1969)7月4日

700発 明 者 高須到

埼玉県入間郡大井町大字鶴ヶ岡

171

同 堀田博

同所

和出 願 人 ダイセル株式会社

堺市鉄砲町1

人 弁理士 古谷馨

発明の詳細な説明

この発明は一般式

(式中XはHまたはメチル基を意味し、またRi はXがHの場合には低級アルキル基を意味し、X がメチル基の場合には低級アルキル基またはアセ チル基を意味する)で示される化合物と、一般式

YCOOR<sub>2</sub>

(式中YはHまたはCOOR2 なるアルコキシカル ポニル基を意味し、また R2 は低級アルキル基を アルカノール縮合反応により得られる縮合反応生 成物を閉環処理することによる4-ピロン類の新 規な製造法に関するものである。

2

(式中XおよびR」は前記のそれらと同じ意味) において、XがHでR<sub>1</sub> がメチル基もしくはエチ ル基である4ーアルコキシー3ープテンー2ーオ ン、あるいはXがメチル基でR、がメチル基もし 5 くはエチル基である4ーアルコキシー3ーペンテ ンー2ーオン、あるいはXがメチル基でRi がア・ セチル基である 4 ーアセトキシー 3 ーペンテンー 2-オンは既知の化合物であり、それぞれ種々の 製法が知られている。とりわけ4ーアルコキシー 10 3 - プテン - 2 - オンはアセトアルデヒドアルキ ルアセタールからのアルカノールの脱離により、 4-アルコキシー3-ペンテン-2-オンはアセ チルアセトンとオルト蟻酸エステルとの酸触媒の 存在下での反応により、また4-アセトキシー3 15 ーペンテンー2ーオンはアセチルアセトンとケテ ンとの触媒の存在下での反応によつて容易に入手 できる。

この発明のもう一方の原料物質

YCOOR<sub>2</sub> (H)

( 式中Y及び R₂ は前記のそれらと同じ意味 )は、 蟻酸もしくは蓚酸の低級アルキルエステル殊にメ チルあるいはエチルエステルである。

25 この発明の反応は、これらの原料物質(I)と(II)と を塩基性縮合剤を用いてクライゼン縮合させ、得 られる縮合物を閉環処理することにより行なわれ る。その際塩基性縮合剤としては金属ナトリウム、 ナトリウムメチラートおよびナトリウムエチラー 意味する)で示されるカルポン酸エステルとの脱 30 トのほかナトリウムアミドや水素化ナトリウムが 適している。クライゼン縮合反応の溶媒としては エチルエーテルやベンゼンのような比較的低沸点 の無関係溶媒を用いることが推奨され、また原料 物質、溶媒及び塩基性縮合剤の量、比率及び混合 35 方法は本発明の目的生成物の経済的な生成取得と いう本旨にもとらない限り任意である。反応温度 は特に限定するものではないが通常0~80℃の

5

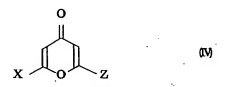
3

範囲において選ぶのがよい。

化合物(I)と(II)との塩基性縮合剤の存在における 脱アルカノール縮合反応で生成する一次縮合生成 物は何れも一般式

において定義したのと同じ意味であり、またMは アルカリ金属を意味する)で示すようにアルカリ 金属塩の形で存在すると考えられるが、この縮合 物を反応混合物のまま、あるいは溶媒を留去後固 うな適当な溶媒に溶解もしくは分散させた状態で、 酸により中和し、そして閉環処理を施す。この際 中和と閉環処理とを兼ねて塩酸、燐酸、硫酸、有 機スルホン酸などの酸性縮合剤と処理することも できるし、また化合物(I)と蓚酸エステルとの縮合 20 参考例 反応生成物の場合においては、前記の酸もしくは 蟻酸や酢酸のような中和剤で中和したあと約 150 ℃以上の温度で熱分解処理することによつても閉 環が実施できる。化合物(I)と蓚酸エステルとの縮 合反応生成物の中和に際して化合物(II)における R2 と異なる低級アルキル基を含むアルカノール を溶媒として強酸によつて中和すると、エステル 交換反応によつて溶媒に由来するアルコキシカル ポニル基を含む閉環生成物を結果として与える場 合があるが、このような場合もこの発明の本旨か 30 1及び2の反応を行なつた。 ら外れるものではない。また化合物(I)と蟻酸エス テルとの縮合反応生成物の場合においては、四式 で示される相当する縮合生成物を酸触媒の存在下 低級アルカノールと反応させてアセタール化した 施すと一層円滑に閉環が行なわれる。この発明で 定義している閉環処理は、このように酸性縮合剤 閉環、中和後熱分解閉環、アセタール化後酸性縮 合剤閉環及びアセタール化後熱分解閉環を包含す る。

このような閉環処理によつて縮合生成物四から 目的とする4ーピロン類



(式中XはHまたはメチル基を意味し、またZは 前記のYに相当するHまたはCOOR2あるいは閉 環処理までの過程で R2 が他の低級アルキル基で 置換されたアルコキシカルポニル基を意味する) (式中X,Y及び $R_1$  はそれぞれ化合物(I)及び(II) IO を容易に合成することができる。この発明の原料 物質(I)及び(II)において R1 及び R2 で示した低級 アルキル基としては、メチル基及びエチル基が特 に適している。

この発明の目的生成物である4ーピロン環を構 体として、あるいはメタノールやエタノールのよ 15 造中に含む化合物は、合成中間体殊にマルトール 様賦香剤を合成する中間体として重要な物質であ り、本発明は工業的実施に適したこれら4ーピロ ン類の新しい合成手段を提供するものである。

次に本発明の方法を実施例について説明する。

アセチルアセトン200重量部(以下の記述で は重量部を単に部と略記する)とオルト蟻酸メチ ル212部との混合物に濃塩酸 1.2部とメタノー ル158部との混合物を混ぜ合わせ、湯浴中で加 25 熱攪拌しながら低沸分を留去した。次いで残液を 常圧で蒸溜し、反応生成物として沸点160~ 162℃の4ーメトキシー3ーペンテンー2ーオ ン195部(理論量85%)を得た。この4-メ トキシー3ーペンテンー2ーオンを用いて実施例

## 実施例 1

乾燥ベンゼン263部とナトリウムメチラート 5 4.0 部との混合物に対して、 4 - メトキシー 3 ーペンテンー2ーオン114部と蟻酸メチル 120 後、前記の酸性縮合剤処理もしくは熱分解処理を 35 部との混合物を10~15℃の温度で滴下した。 滴下後同じ温度で1.5時間、更に20~25℃の 温度で 1 時間反応を続けた。反応液からベンゼン を滅圧下に留去し、あとに残る縮合生成物を約 710部のメタノールに溶解した。この溶液を別 40 に用意した 2 4 %塩化水素メタノール溶液 1 6 0 部に対して氷冷下に滴下した。室温で約8時間反 応を続け、反応混合物をナトリウムメチラート・ メタノール溶液で中和し、析出した塩化ナトリウ ムの結晶を分離し、溶媒を留出した後に残る液体 5

を真空蒸留して沸点80~81℃( 3㎜Hg)の 2-メチルー4-ピロン78.8部(理論値の72 %)を得た。

尙この2ーメチルー4ーピロン 9.7 部を酢酸エ チル18部に溶解し、22.5 %過酢酸・酢酸エチ 5 以下実施例1と同様に処理して融点82~85℃ ル溶液33部を室温で滴下し、後徐々に温度を上 げて60℃で約6時間反応させた。反応液を濃縮 後真空蒸留し、80℃(3㎜Hg)以上で留出す る留分から 0.2部の結晶を取り出した。融点 149 亜鉛末と塩酸とで還元して調製したアロマルトー ルの標品と混融して融点降下を示さず、またI R 及びNMR吸収スペクトルの一致より、2ーメチ ルー5ーオキシー4ーピロン即ちアロマルトール であることが確認された。

元素分析: C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>

C 5 7. 1 4%, H 4.8 0% 計算値

C 5 7. 1 5%, H 4.8 8% 実測値

### 実施例 2

15.8部との混合物に対して、4ーメトキシー3 ーペンテンー 2ーオン3 3.2部と蓚酸エチル 47.0部との混合物を10~15℃の温度で滴下 した。更にその温度で約4時間反応を続け、反応 混合物を8N-塩化水素-メタノール溶液で中和 25 むと推定される留分66.9部を得た。 し、溶媒を留去後残る油層をベンゼンで抽出し、 生成物を浴温150~175℃で真空蒸留して融 点123~127℃(3mmHg)で留出する6-メトキシカルポニルー2ーメチルー4ーピロン 後固化し、融点93~93.5℃の白色結晶を与え た。蓚酸エチルを原料としたにもかかわらず反応 生成物がメチルエステルとして得られたのは処理 の過程で系内のメタノールとエステル交換したた めと考えられる。このものの確認は I R, NMR 35 スペクトル及び元素分析によつた。

# 元素分析: C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>

C 5 7.15%, H 4.79% 計算値

実測値 C 5 6.8 0 %, H 4.8 2 %

### 実施例 3

乾燥エーテル72部とナトリウムメチラート 8.6部との混合物に対して4-アセトキシー3-ペンテンー 2ーオン 2 2.6 部と蟻酸メチル 1 9.0 部との混合物を氷冷下に滴下し、約10℃で2時 6

間反応を続けた。反応混合物から溶媒を留去後あ とに残る縮合生成物を120部のメタノールに溶 かしこの溶液を別に用意した 5.5 N塩化水素・メ タノール溶液35部に対して氷冷下に滴下した。 (5㎜Hg)の2ーメチルー4ーピロン2.3部 (理論値の13%)を得た。

### 実施例 4

乾燥エーテル216部とナトリウムメチラート ~ 150.3 c (封管中)。このものはコウジ酸を 102.79 部との混合物に対して、4-メトキシ-3ープテンー 2ーオン 5 0.0 部と蟻酸メチル 6 0.0 部の混合物を氷冷下に滴下し、更に約10℃で2 時間反応を続けた後反応混合物から溶媒を留去し、 析出したホルミル誘導体のナトリウム塩を280 15 部のメタノールに溶解し、この溶液を別に用意し た 5.2 N塩化水素・メタノール溶液 1 1 0 部に対 して氷冷下に滴下した。滴下後室温で約8時間攪 拌を続け、反応混合物をナトリウムメチラート・ メタノール溶液で中和し、液状部を分離して真空 乾燥ペンゼン176部とナトリウムメチラート 20 蒸留し、沸点91~108℃(3㎜Hg)で留出 する1・5・5ートリメトキシー1ーペンテンー 3ーオンを主成分とし他に、1・1・5・5ーテト ラメトキシーペンタンー 3 ーオンと1・5 ージメ トキシー1・4ーペンタジエンー 3ーオンとを含

このようにして得た生成物10.0部を濃塩酸 12部中に氷冷下に滴下してから室温で一夜放置 し、反応混合物を40%水酸化ナトリウム水溶液 で中和後クロロホルム抽出し、溶媒留去後真空蒸 3 3.3部(理論量の68%)を得た。留出物は冷 30 留して沸点68~70℃(5㎜Hg)の4ーピロ ン 5.5 部( 4ーメトキシー 3ープテンー 2ーオン からの理論量の77%)を得た。留分は冷却後固 結し、融点30~31℃の白色結晶を与えた。 実施例 5

> 実施例4と同様に処理して得られた4ーメトキ シー3ープテンー2ーオンのホルミル誘導体のナ トリウム塩20部を濃塩酸27部に対して氷冷下 にゆつくりと添加した。室温で約6時間反応を続 け、反応混合物を中和し、クロロホルム抽出以下 40 実施例4と同様に処理して沸点59~60℃(3 mHg)の留分として4ーピロンの結晶1.6部を 得た。

# 実施例 6

乾燥エーテル180部とナトリウムメチラート

14.6部との混合物に対して4-メトキシー3-プテンー 2ーオン 2 7.0 部と蓚酸エチル 4 4.2 部 との混合物を氷冷下で商下した。一夜放置後氷 90部を添加し12N硫酸水溶液で中和した。こ 浴温150~163℃で真空蒸留して沸点117 ~1 2 4℃ ( 4 mH g ) で留出する 2 ーエトキシ カルポニルー4ーピロン19.6部(理論値の43 %)を得た。留分は冷却により固化し、融点98 ~99℃の白色結晶を与えた。

# 特許請求の範囲

### 1 一般式

(式中XはHまたはメチル基を意味し、またRi はXがHの場合には低級アルキル基を意味し、X チル基を意味する)で示される化合物と、一般式

**8**.

YCOOR2 (式中YはHまたはCOOR2 なるアル コキシカルポニル基を意味し、また R2 は低級ア ルキル基を意味する)で示されるカルポン酸エス テルとの脱アルカノール縮合反応、又は脱アルカ れをクロロホルム抽出して得た抽出液より留去後 5 ノール縮合反応及びエステル交換反応により得ら れる縮合反応生成物を閉環処理して、一般式

$$x \downarrow_{0}^{0}$$

(式中XはHまたはメチル基を意味し、またZは 前記Yに相当するHまたはCOOR₂ あるいは上記 15 脱アルカノール反応を蓚酸エステルを用いて行わ せて得られた縮合生成物と低級アルコールとのエ ステル交換反応によつて R2 が他の低級アルキル 基で置換されたアルコキシカルポニル基を意味す る)で示される4ーピロン環を構造中を含む化合 がメチル基の場合には低級アルキル基またはアセ 20 物を得ることを特徴とする4ーピロン類の製造法。